# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

06-301322

(43)Date of publication of application: 28.10.1994

(51)Int.Cl.

G03H 1/02 G03F 7/004 G03F 7/027

GO3F 7/028 GO3F 7/029

(21)Application number: 05-084521

(71)Applicant: NIPPON PAINT CO LTD

(22)Date of filing:

12.04.1993

(72)Inventor: SATO MASAHIKO

KAWABATA MASAMI SUMIYOSHI IWAO

# (54) PHOTOSENSITIVE COMPOSITION FOR VOLUMETRIC HOLOGRAM RECORDING

(57) Abstract:

PURPOSE: To provide the photosensitive compsn. which affords a hologram having excellent performance.

CONSTITUTION: This photosensitive compsn. for volumetric hologram recording to be used for recording the interference fringes generated by interference of a laser or light having an excellent coherence property as fringes of different refractive indices contains the respective components; (a) a radical polymerizable compd. which has 9, 9-diaryl fluorene skeletone and is liquid at ordinary temp., (b) a compd. which is selected from a group of a cation polymerizable compd., a radical polymerizable compd. without having the 9, 9-diaryl fluorene skeletone and a plasticizer and is compatible with the component (a) and (c) a photoradical polymn. initiation system which is photosensitive to the laser beam of a specific wavelength or the light having the excellent coherence property and polymerizes the component (a). The average refractive index of the component (b).

#### **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

18.12.1996

[Date of sending the examiner's decision of

rejection]

[Kind of final disposal of application other than

the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]
[Date of registration]

2849021

06.11.1998

[Number of appeal against examiner's decision

of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's

decision of rejection]

[Date of extinction of right]

# (19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平6-301322

(43)公開日 平成6年(1994)10月28日

(51)Int.Cl. <sup>5</sup> G 0 3 H G 0 3 F	1/02 7/004 7/027	識別記号 5 2 1	庁内整理番号 8106-2K	FΙ	技術表示箇所
	7/028 7/029				
	17020			審査請求	未請求 請求項の数7 OL (全 14 頁)
(21)出願番号	•	特顯平5-84521		(71)出願人	
(22)出顧日		平成5年(1993)4	月12日		日本ペイント株式会社 大阪府大阪市北区大淀北2丁目1番2号
				(72)発明者	
				(72)発明者	川畑 政已
					大阪府寝屋川市池田中町19番17号 日本ペ イント株式会社内
				(72)発明者	———
					大阪府寝屋川市池田中町19番17号 日本ペイント株式会社内
				(74)代理人	弁理士 青山 葆 (外 2名)
•			er statut		

# (54)【発明の名称】 体積ホログラム記録用感光性組成物

### (57)【要約】

【目的】 優れた性能を有するホログラムを与える感光 性組成物の提供。

【構成】 レーザー光またはコヒーレンス性の優れた光の干渉によって生じる干渉縞を屈折率の異なる縞として記録するのに使用される体積ホログラム記録用感光性組成物に於いて、該組成物が、

- (a) 9,9-ジアリールフルオレン骨格を有し、かつ常温で液状であるラジカル重合性化合物
- (b) カチオン重合性化合物、9,9-ジアリールフルオレン骨格を有さないラジカル重合性化合物、可塑剤の群から選ばれる成分(a)と相溶する化合物
- (c) 特定波長のレーザー光またはコヒーレンス性の優れた光に感光して成分(a)を重合させる光ラジカル重合開始剤系
- の各成分を含み、かつ成分(a)の平均の屈折率が成分(b) の平均の屈折率より高いことを特徴とする、体積ホログ ラム記録用感光性組成物。

## 【特許請求の範囲】

【請求項 1 】 レーザー光またはコヒーレンス性の優れた光の干渉によって生じる干渉縞を屈折率の異なる縞として記録するのに使用される体積ホログラム記録用感光性組成物に於いて、該組成物が、

- (a) 9,9-ジアリールフルオレン骨格を有し、かつ常温で液状であるラジカル重合性化合物
- (b) カチオン重合性化合物、9,9-ジアリールフルオレン骨格を有さないラジカル重合性化合物、可塑剤の群から選ばれる成分(a)と相溶する化合物
- (c) 特定波長のレーザー光またはコヒーレンス性の優れた光に感光して成分(a)を重合させる光ラジカル重合開始剤系

の各成分を含み、かつ成分(a)の平均の屈折率が成分(b) の平均の屈折率より高いことを特徴とする、体積ホログ ラム記録用感光性組成物。

【請求項2】 成分(b)が常温で液状の化合物である請求項1記載の化合物。

【請求項3】 成分(b)がカチオン重合性化合物であり、前記該特定波長の光に対しては低感光性で、別の波 20 長の光に感光して成分(b)を重合させる光カチオン重合 開始剤系(d)をさらに含有する、請求項1または2記載の組成物。

【請求項4】 前記光ラジカル重合開始剤系(c)に含有される増感剤がシアニン系色素である、請求項1または2記載の組成物。

【請求項5】 前記光ラジカル重合開始剤系(c)に含有される活性ラジカル発生化合物がジアリールヨードニウム塩である、請求項1または2記載の組成物。

【請求項6】 高分子結合剤をさらに含有する、請求項 30 1または2記載の組成物。

【請求項7】 支持体上に塗布された請求項3記載の体積ホログラム記録用感光性組成物に対し、光ラジカル重合開始剤系(c)が感光するレーザー光又はコヒーレンス性の優れた光を照射し、次いで光カチオン重合開始剤系(d)が感光する上記レーザー光又はコヒーレンス性の優れた光とは別の波長の光を照射する、ことを特徴とする体積ホログラムの製造法。

#### 【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、体積ホログラム記録用 感光性組成物及びそれを用いた体積ホログラムの製造法 に関する。より詳しくは本発明は、回折効率、波長選択 性、屈折率変調及び透明性などに優れたホログラムを与 える体積ホログラム記録用感光性組成物及びそれを用い てホログラムを容易に製造できる体積ホログラムの製造 法に関する。

[0002]

【従来の技術】ホログラムは波長の等しい2つの光(物体光と参照光)を干渉させて物体光の波面を干渉縞とし

て感光材料に記録したもので、このホログラムに元の参照光と同一条件の光を当てると干渉縞による回折現象が生じ、元の物体光と同一の波面が再生できる。

【0003】干渉縞の記録形態によりホログラムはいくつかの種類に分類されるが、近年、干渉縞を記録層内部の屈折率差で記録するいわゆる体積ホログラムが、その高い回折効率や優れた波長選択性により、三次元ディスプレーや光学素子などの用途に応用されつつある。

【0004】このような体積ホログラムを記録する感光 10 材料としては、従来から芸術分野で使用されているハロ ゲン化銀や重クロム酸ゼラチンを使用したものが一般的 である。しかしながら、これらは、湿式現象や煩雑な現 象定着処理を必要とすることからホログラムを工業的に 生産するには不適であり、記録後も吸湿などにより像が 消失するなどの問題点を有していた。

【0005】上記の従来技術の問題点を克服するために、フォトボリマーを使用して単純な乾式処理だけで体積ホログラムを作製することが米国特許第3,658,526号、同第3,993,485号などで提案されている。また、フォトボリマーによるホログラムの推定形成メカニズムについても、「応用光学(APPLIED OPTICS)」(B. L. ブース(B. L. Booth),第14巻,No. 3,PP593-601(1975)及びW. J. トムリンソン(W. J. Tomlinson),E. A. チャンドロス(E. A. Chandross)など,第15巻,No. 2,PP534-541(1976)]などで考案されている。しかし当初のこれらの技術は、特に重要な性能である屈折率変調という点で前述の従来技術には及ばなかった。

【0006】その改良技術として、例えば米国特許4、 942,102号や同第4,942,112号や特開平3 -249685号や特願平4-67021号が提案され ているが、これらは、屈折率変調能を向上させるために 髙屈折率ラジカル重合性化合物を非反応性の可塑剤もし くはラジカル重合性化合物もしくはカチオン重合性化合 物と組み合わせて使用するが、その際、髙屈折率ラジカ ル重合性化合物に塩素、臭素、硫黄などの高屈折率に寄 与する原子を含む化合物を使用する。この場合、髙屈折 率ラジカル重合性化合物の非反応性の可塑剤もしくはカ 40 チオン重合性化合物に対する相溶性が悪い場合が多く、 組成物の溶解不良、感光材料の白濁などの問題点があっ た。また、髙屈折率ラジカル重合性化合物に塩素、臭 素、硫黄などの髙屈折率に寄与する原子を含まない化合 物を用いた場合、充分な屈折率変調が得られないという 問題を有していた。

【0007】一方、特開平5-32807号には上記のような原子を含まない高屈折率ラジカル重合性モノマーとして9,9-ジアリールフルオレン骨格を有するエポキシアクリレートが開示されている。しかしながら、このもは常温で固体であるため感光材料が白濁し、十分な

光透過性が得られない問題があった。

[0008]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、回折効率、 被長選択性、屈折率変調、透明性に優れたホログラムを 与える体積ホログラム記録用感光性組成物及びそれを用 いてホログラムを容易に製造できる体積ホログラムの製 造法を提供することを目的とする。

[0009]

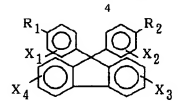
【課題を解決するための手段】本発明は、レーザー光またはコヒーレンス性の優れた光の干渉によって生じる干 10 渉縞を屈折率の異なる縞として記録するのに使用される体積ホログラム記録用感光性組成物に於いて、との組成物が.

- (a) 9,9-ジアリールフルオレン骨格を有し、かつ常温で液状であるラジカル重合性化合物
- (b) カチオン重合性化合物、9,9-ジアリールフルオレン骨格を有さないラジカル重合性化合物、可塑剤の群から選ばれる成分(a)と相溶する化合物
- (c) 特定波長のレーザー光またはコヒーレンス性の優れた光に感光して成分(a)を重合させる光ラジカル重合開始剤系

の各成分を含み、かつ成分(a)の平均の屈折率が成分(b) の平均の屈折率より高いことを特徴とする、体積ホログラム記録用感光性組成物を提供する。成分(b)としては、カチオン重合性化合物の使用が可能で、この場合、前記該特定波長の光に対しては低感光性であり、別の波長の光に感光して成分(b)を重合させる光カチオン重合開始剤系(d)をさらに含有する。

【0010】さらに本発明は、支持体上に塗布された体 積ホログラム記録用感光性組成物に対し、光ラジカル重 30 合開始剤系(c)が感光するレーザー光又はコヒーレンス 性の優れた光を照射し、次いで光カチオン重合開始剤系 (d)が感光する上記レーザー光又はコヒーレンス性の優 れた光とは別の波長の光を照射することを特徴とする体 積ホログラムの製造法を提供する。本発明に用いられる 9,9-ジアリールフルオレン骨格を有し、かつ常温で 液状であるラジカル重合性化合物(a)は分子中に少なく とも一つのエチレン性不飽和二重結合を有するものを用 いる。また、ラジカル重合性化合物(a)の平均の屈折率 は成分(b)のそれよりも高く、0.02以上高いことが好 40 ましい。ラジカル重合性化合物(a)の平均の屈折率が成 分(b)のそれ以下の場合、屈折率変調が不十分となり好 ましくない。9.9-ジアリールフルオレン骨格を有 し、かつ常温で液状であるラジカル重合性化合物(a)は 式

[0011] [化1]



【0012】R<sub>1</sub>,R<sub>2</sub>:少なくともどちらか一方の末端には、アクリロイル基またはメタクリロイル基などのラジカル重合性基を有し、この基とベンゼン環は少なくとも1つのオキシエチレン鎖、オキシプロピレン鎖、ウレタン結合、アミド結合などを介して結合している。 $X_1 \sim X_4$ の具体例: $H_1$ アルキル基( $C_1 \sim C_4$ ),アルコキシ基( $C_1 \sim C_4$ ),アミノ基,ジアルキルアミノ基,水酸基,カルボキシル基,ハロゲン基などで表される。

【0013】これらの中で特にR、、R、においてアクリ ロイル基またはメタクリロイル基がオキシエチレン鎖ま たはオキシプロピレン鎖を介してベンゼン環と結合して いるものが好ましい。それらの具体例としては、9,9 -ビス(4-アクリロキシジエトキシフェニル)フルオレ ン、9,9-ビス(4-アクリロキシトリエトキシフェ 20 ニル) フルオレン、9,9-ビス(4-アクリロキシテト ラエトキシフェニル)フルオレン、9,9-ビス(4-ア クリロキシジプロボキシフェニル)フルオレン、9,9-ビス(4-アクリロキシエトキシ-3-メチルフェニル) フルオレン、9,9-ビス(4-アクリロキシエトキシー 3-エチルフェニル)フルオレン、9,9-ビス(4-ア クリロキシジエトキシー3-エチルフェニル)フルオレ ン、9,9-ビス(4-アクリロキシエトキシー3,5-ジメチル)フルオレンおよび上記の「アクリロキシ」を 「メタクリロキシ」に変えた化合物などがある。

【0014】9,9-ジアリールフルオレン骨格を有するラジカル重合性化合物(a)はこれらによって限定されるものではない。これらの1種以上を混合して使用してよい。

【0015】本発明で用いられる成分(b)としては成分 (a)と相溶し、なおかつ前述のように平均の屈折率が成 分(a)の平均の屈折率より低いものが用いられるが、特 に常温で液状のものが好ましい。成分(b)に常温で液状 のものを用いることによって成分(a)の光ラジカル重合 を終始比較的低粘度の組成物中で行うことができ、これ により成分(a)の拡散移動が助長されてより大きい屈折 率変調が得られる。さらに成分(b)としてはカチオン重 合性化合物の使用が好ましい。カチオン重合性化合物を 使用した場合、レーザー光またはコヒーレンス性の優れ た光とは別の波長の光を照射することにより光カチオン 重合開始剤系(d)が分解されカチオン重合性化合物が重 合するため、皮膜強度に優れたホログラムの作製が可能 である。本発明で用いられるカチオン重合性化合物はレ ーザ光またはコヒーレンス性の優れた光の照射(以下、 50 第一露光と言う) によってラジカル重合性化合物(a)を

重合させた後、その次に行う全面露光(以下、後露光と いう)によって組成物中の光カチオン重合開始剤系(d)が 分解して発生したブレンステッド酸あるいはルイス酸に よってカチオン重合するものである。そのようなカチオ ン重合性化合物としては、例えば、「ケムテク・オクト (Chemtech.Oct.)」 [J.V.クリベロ(J.V.Crivello),第 624頁(1980)]、特開昭62-149784号公 報、日本接着学会誌[第26巻,No.5,PP179~ 187(1990)] などに記載されているような化合物 が挙げられる。

【0016】カチオン重合性化合物の具体例としては、 ジグリセロールポリグリシジルエーテル、ペンタエリス リトールポリグリシジルエーテル、1,4-ビス(2,3 -エポキシプロポキシパーフルオロイソプロビル)シク ロヘキサン、ソルビトールポリグリシジルエーテル、ト リメチロールプロパンポリグリシジルエーテル、レゾル シンジグリシジルエーテル、1,6-ヘキサンジオール ジグリシジルエーテル、ポリエチレングリコールジグリ シジルエーテル、フェニルグリシジルエーテル、パラタ ーシャリーブチルフェニルグリシジルエーテル、アジピ 20 ン酸ジグリシジルエステル、オルソフタル酸ジグリシジ ルエステル、ジブロモフェニルグリシジルエーテル、ジ プロモネオペンチルグリコールジグリシジルエーテル、 1,2,7,8-ジエポキシオクタン、1,6-ジメチロー\*

\*ルパーフルオロヘキサンジグリシジルエーテル、4,4' ービス(2,3-エポキシプロポキシバーフルオロイソブ ロピル)ジフェニルエーテル、3.4-エポキシシクロへ キシルメチルー3',4'-エポキシシクロヘキサンカル ボキシレート、3,4-エポキシシクロヘキシルオキシ ラン、1,2,5,6-ジェポキシ-4,7-メタノベルヒ ドロインデン、2-(3,4-エポキシシクロヘキシ ル) -3',4'-エポキシ-1,3-ジオキサン-5-ス ピロシクロヘキサン、1,2-エチレンジオキシービス (3,4-エポキシシクロヘキシルメタン)、4',5'-10 エポキシー2'ーメチルシクロヘキシルメチルー4,5-エポキシー2-メチルシクロヘキサンカルボキシレー ト、エチレングリコールービス(3.4-エポキシシク ロヘキサンカルボキシレート)、ビスー(3,4-エボ キシシクロヘキシルメチル)アジベート、ジー2,3-エポキシシクロペンチルエーテル、ビニルー2ークロロ エチルエーテル、ビニルーn-ブチルエーテル、トリエ チレングリコールジビニルエーテル、1,4-シクロへ キサンジメタノールジビニルエーテル、トリメチロール エタントリビニルエーテル、ビニルグリシジルエーテ ル、及び式

[0017] 【化2】

[式中、nは1~5の整数。] 及び、

[式中、mは3若しくは4であり、Rはエチル若しくは

ヒドロキシメチル基であり、nは前記と同意義。]

【0018】で表される化合物が挙げられ、これらの一 種以上を使用してよい。

【0019】また、成分(b)として9,9-ジアリールフ ルオレン骨格を有しないラジカル重合性化合物の使用が 可能である。9.9-ジアリールフルオレン骨格を有し ないラジカル重合性化合物の具体例としては、イソアミ ルアクリレート、ブトキシエチルアクリレート、ブトキ

アクリレート、メトキシトリエチレングリコールアクリ レート、メトキシジプロピレングリコールアクリレー ト、テトラヒドロフルフリルアクリレート、2-ヒドロ キシエチルアクリレート、2-ヒドロキシプロピルアク リレート、2-アクリロキシエチル-2-ヒドロキシエ チルフタル酸、メチルメタクリレート、エチルメタクリ レート、nープチルメタクリレート、イソブチルメタク シエチルアクリレート、エトキシジエチレングリコール 50 リレート、2-エチルヘキシルメタクリレート、トリエ

チレングリコールジアクリレート、ネオペンチルグリコ ールジアクリレート、1,6-ヘキサンジオールジアク リレート、トリメチロールプロパントリアクリレート、 ペンタエリスリトールトリアクリレート、ペンタエリス リトールテトラアクリレート、ジペンタエリスリトール ヘキサアクリレート、3-アクリロキシグリセリンモノ メタクリレート、2-ヒドロキシブチルアクリレート、 ビス(4-アクリロキシジエトキシフェニル)メタン、 2.2-ビス(4-アクリロキシエトキシフェニル)プロ パン、エチルメタクリレート、n-ブチルメタクリレー ト、イソブチルメタクリレート、2-エチルヘキシルメ タクリレート、イソデシルメタクリレート、シクロヘキ シルメタクリレート、テトラヒドロフルフリルメタクリ レート、2-ヒドロキシエチルメタクリレート、2-ヒ ドロキシプロピルメタクリレート、2-ヒドロキシブチ ルメタクリレート、ジメチルアミノエチルメタクリレー ト、ジエチルアミノエチルメタクリレート、メタクリル 酸、グリシジルメタクリレート、エチレングリコールジ メタクリレート、ジエチレングリコールジメタクリレー ト、1,4-ブタンジオールジメタクリレート、1,6-ヘキサンジオールジメタクリレート、トリメチロールプ ロパントリメタクリレート、グリセリンジメタクリレー ト、tープチルメタクリレート、メトキシジエチレング リコールメタクリレート、メトキシトリエチレングリコ ールメタクリレート、n-プトキシエチルメタクリレー ト、1,3-ブタンジオールジメタクリレート、ネオベ ンチルグリコールジメタクリレート、ビス(4-メタク リロキシジエトキシフェニル)メタン、2,2-ビス(4 -メタクリロキシエトキシフェニル)プロパン、アリル ジグリコールカーボネートなどがある。成分(b)に9,9 -ジアリールフルオレン骨格を有しないラジカル重合性 化合物を用いた場合、他の成分(b)もしくは後述の高分 子結合剤を併用することが好ましい。前記以外の成分 (b)としては、成分(a)と相溶する可塑剤が挙げられる。 可塑剤の具体例としては、リン酸トリブチル、リン酸ト リー2-エチルヘキシル、リン酸トリフェニル及びリン 酸トリクレシルのようなリン酸エステル;フタル酸ジメ チル、フタル酸ジエチル、フタル酸ジブチル、フタル酸 ジへプチル、フタル酸ジーnーオクチル、フタル酸ジー 2-エチルヘキシル、フタル酸ジイソノニル、フタル酸 40 オクチルドデシル、フタル酸ジイソデシル及びフタル酸 ブチルベンジルのようなフタル酸エステル:オレイン酸 ブチル及びグリセリンモノオレイン酸エステルのような 脂肪族-塩基酸エステル:アジピン酸ジエチル、アジピ ン酸ジブチル、アジピン酸ジーnーヘキシル、アジピン 酸ジー2-エチルヘキシル、アゼライン酸ジー2-エチ ルヘキシル、セバシン酸ジブチル及びセバシン酸ジ-2 -エチルヘキシルのような脂肪族二塩基酸エステル;ジ エチレングリコールジベンゾエート及びトリエチレング リコールジー2-エチルブチラートのような二価アルコ 50

ールエステル;アセチルリシノール酸メチル、アセチルリシノール酸ブチル、ブチルフタリルブチルグリコレート及びアセチルクエン酸トリブチルのようなオキシ酸エステル;塩化パラフィン;塩素化ビフェニル;2ーニトロビフェニル;ジノニルナフタレン;0ートルエンスルホンエチルアミド;ショウ脳及びアビエチン酸メチルなどがある。

【0020】本発明に使用する光ラジカル重合開始剤系 (c)は、ホログラム作製のための第1露光によって活性 ラジカルを生成し、その活性ラジカルが、本発明の構成 成分の1つである上記ラジカル重合性化合物(a)を重合 させるような開始剤系であればよい。そのような光ラジ カル重合開始剤系(c)としては、例えば米国特許第4,7 66,055号、同第4,868,092号、同4,96 5,171号、特開昭54-151024号公報、同5 8-15,503号公報、同58-29,803号公報、 同59-189,340号公報、同60-76735号 公報、特開平1-28715号公報、特願平3-558 9号及び「プロシーディングス・オブ・コンファレンス ・オン・ラジエーション・キュアリング・エイジア)(P ROCEEDINGS OF CONFERENCE ON RADIATION CURING ASIA) (P. 461~477、1988年)等に記載されている 公知な開始剤系が使用出来るがこの限りでない。

【0021】尚、本明細書中「開始剤系」とは、一般に光 を吸収する成分である増感剤と活性ラジカル発生化合物 や酸発生化合物を組み合わせて用いることが出来る、こ とを意味する。光ラジカル重合開始剤系における増感剤 は可視レーザー光を吸収するために色素のような有色化 合物が用いられる場合が多いが、最終的なホログラムに 無色透明性が要求される場合(例えば、自動車等のヘッ ドアップディスプレーとして使用する場合)の増感剤と しては、特開昭58-29803号公報、特開平1-2 87105号公報、特願平3-5569号に記載されて いるようなシアニン系色素の使用が好ましい。シアニン 系色素は一般に光によって分解しやすいため、本発明に おける後露光、または室内光や太陽光の下に数時間から 数日放置することでホログラム中の色素が分解されて可 視域に吸収を持たなくなり、無色透明なホログラムが得 られる。シアニン系色素の具体例としては、アンヒドロ -3.3'-ジカルボキシメチル-9-エチル-2.2'チ アカルボシアニンベタイン、アンヒドロ-3-カルボキ シメチルー3',9'ージエチルー2,2'チアカルボシア ニンベタイン、3,3',9-トリエチル-2,2'-チア カルボシアニン・ヨウ素塩、3,9-ジエチル-3'-カ ルボキシメチル-2,2'-チアカルボシアニン・ヨウ素 塩、3,3',9-トリエチル-2,2'-(4,5,4',5' -ジベンゾ)チアカルボシアニン・ヨウ素塩、2-[3-(3-エチルー2-ベンゾチアゾリデン)-1-プロペニ ル]-6-[2-(3-エチル-2-ベンゾチアゾリデン)

40

10

エチリデンイミノ]-3-エチル-1,3,5-チアジア ゾリウム・ヨウ素塩、2-[[3-アリル-4-オキソー 5-(3-n-プロピル-5,6-ジメチル-2-ヘンゾ チアゾリリデン)-エチリデン-2-チアゾリニリデン1 メチル]3-エチル-4,5-ジフェニルチアゾリニウム ・ヨウ素塩、1,1',3,3,3',3'ーヘキサメチルー 2,2'-インドトリカルボシアニン・ヨウ素塩、3,3' -ジエチル-2,2'-チアトリカルボシアニン・過塩素 酸塩、アンヒドロー1ーエチルー4ーメトキシー3'-カルボキシメチルー5'-クロロー2,2'-キノチアシ アニンベタイン、アンヒドロー5,5'ージフェニルー9 -エチル-3,3'-ジスルホプロピルオキサカルボシア ニンヒドロキシド・トリエチルアミン塩が挙げられ、と れらの1種以上を使用してよい。

【0022】シアニン系色素と組み合わせて用いてもよ い活性ラジカル発生化合物としては、上記の特開昭58 -29803号公報、特開平1-287105号公報、 特願平3-5569号に記載されているようなジアリー ルヨードニウム塩類、あるいは2,4,6-置換-1,3, 5-トリアジン類が挙げられる。高い感光性が必要なと 20 きは、ジアリールヨードニウム塩類の使用が特に好まし い。上記ジアリールヨードニウム塩類の具体例として は、ジフェニルヨードニウム、4,4'-ジクロロジフェ ニルヨードニウム、4,4'-ジメトキシジフェニルヨー ドニウム、4,4'-ジターシャリーブチルジフェニルヨ ードニウム、3,3'-ジニトロジフェニルヨードニウム などのクロリド、ブロミド、テトラフルオロボレート、 ヘキサフルオロホスフェート、ヘキサフルオロアルセネ ート、ヘキサフルオロアンチモネート、トリフルオロメ タンスルホン酸塩、9,10-ジメトキシアントラセン -2-スルホン酸塩などが例示される。又2,4,6-置 換-1,3,5-トリアジン類の具体例としては、2-メ チルー4,6-ビス(トリクロロメチル)-1,3,5-ト リアジン、2,4,6-トリス(トリクロロメチル)-13,5ートリアジン、2ーフェニルー4,6ービス(トリ クロロメチル) - 1,3,5 - トリアジン、2,4 - ビス (トリクロロメチル) - 6 - (p-メトキシフェニルビニ ル)-1,3,5-トリアジン、2-(4'-メトキシ-1' ーナフチル)-4,6-ビス(トリクロロメチル)-1,3, 5-トリアジンなどが例示される。

【0023】本発明で用いられる光カチオン重合開始剤 系(d)は、第1露光に対しては低感光性で、第1露光と は異なる波長の光を照射する後露光に感光してブレンス テッド酸あるいは、ルイス酸を発生し、これらが前記の カチオン重合性化合物(b)を重合させるような開始剤系 であればよいが本発明においては、レーザー光またはコ ヒーレンス性の優れた光の照射でラジカル重合性化合物 を重合する間は常温液状のカチオン重合性化合物がほと んど反応しないまま存在することが好ましく、これによ って従来技術よりも大きい屈折率変調が得られると考え

られる。したがって、光カチオン重合開始剤系としては 第1 露光の間はカチオン重合性化合物を重合させないも のが特に好ましい。光カチオン重合開始剤系(d)として は、例えば「UV硬化;科学と技術(UV CURING: SCIENCE AND TECHNOLOGY) (p p. 23~76、S. ピーター・パーパス(S. PETE RPAPPAS)編集、ア・テクノロジー・マーケッテ ィング・パブリケーション(A TECHNOLOGY

MARKETING PUBLICATION) ]及び 10 「コメンツ・インオーグ、ケム、(Comments Inorg. Chem. )」(B. クリンゲルト、M. リーディーカー及び A. DDJ(B. KLINGERT, M. RIEDIK ER and A. ROLOFF)、第7巻、No. 3、pp 109-138(1988)]などに記載されているもの が挙げられ、これらの1種以上を使用してよい。

【0024】本発明で用いられる特に好ましい光カチオ ン重合開始剤系(d)としては、ジアリールヨードニウム 塩類、トリアリールスルホニウム塩類あるいは鉄アレン 錯体類等を挙げることができる。

【0025】光カチオン重合開始剤系(めとしてのジア リールヨードニウム塩類で好ましいものとしては、前記 光ラジカル重合開始剤(c)で示したヨードニウムのテト ラフルオロボレート、ヘキサフルオロホスフェート、ヘ キサフルオロアルセネートおよびヘキサフルオロアンチ モネート、トリフルオロメタンスルホン酸塩、9.10 -ジメトキシアントラセンスルホン酸塩などが挙げられ る。トリアリールスルホニウム塩類で好ましいものとし ては、トリフェニルスルホニウム、4-ターシャリーブ チルトリフェニルスルホニウム、トリス(4-メチルフ ェニル)スルホニウム、トリス(4-メトキシフェニル) スルホニウム、4-チオフェニルトリフェニルスルホニ ウムなどのスルホニウムのテトラフルオロボレート、ヘ キサフルオロホスフェート、ヘキサフルオロアルセネー トおよびヘキサフルオロアンチモネート、トリフルオロ スルホン酸塩、9.10-ジメトキシアントラセン-2 - スルホン酸塩などが挙げられる

【0026】本明細書に於て、レーザー光またはコヒー レンス性の優れた光に対して「低感光性」の光重合開始 剤系(d)とは、以下の条件で熱分析を行ったときの当該 光カチオン重合開始剤系(d)によって開始された光重合 に起因するDSC値の最大値が測定試料1mg当り500 μ₩以下で0μWを含むものをいう。

測定装置:セイコー電子工業(株)製SSC5200H熱 分析システムにおいて示差熱量計DSC220と光源装 置UV-1を使用

測定試料:対象となる光カチオン重合開始剤系(d)をユ ニオンカーバイト社製UVR-6110(カチオン重合 性化合物)に対して3wt%溶解させることにより調製(有 機溶剤を加えて溶解させた後に有機溶剤を蒸発させても 50 よい。)

20

12

照射光 : 干渉フィルター(半値幅約10 nm)を使用してレーザー光またはコヒーレンス性の優れた光と同程度の波長に調節した光を200 mJ/cm² 照射

【0027】本発明の感光性組成物には、必要に応じて 高分子結合剤、熱重合防止剤、シランカップリング剤、 着色剤などを併用してよい。高分子結合剤は、ホログラ ム形成前の組成物の成膜性、膜厚の均一性を改善する場 合や、レーザー光あるいはコヒーレンス性の優れた光の 照射による重合で形成された干渉縞を後露光までの間、 安定に存在させるために使用される。高分子結合剤は、 カチオン重合性化合物やラジカル重合性組成物と相溶性 のよいものであれば良く、その具体例としては塩素化ポ リエチレン、ポリメチルメタクリレート、メチルメタク リレートと他の(メタ)アクリル酸アルキルエステルの共 重合体、塩化ビニルとアクリロニトリルの共重合体、ポ リ酢酸ビニル、ポリビニルアルコール、ポリビニルホル マール、ポリビニルブチラール、ポリビニルピロリド ン、エチルセルロース、アセチルセルロースなどが挙げ られる。高分子結合剤は、その側鎖または主鎖にカチオ ン重合性基などの反応性を有していても良い。

【0028】本発明の感光性組成物の組成に於いて、組成物全重量に対し、成分(a)は $5\sim80$  wt% (特に $30\sim60$  wt%)、成分(b)は $10\sim80$  wt% (特に $30\sim60$  wt%)、光ラジカル重合開始剤系(c)は $0.3\sim8$  wt% (特に $1\sim5$  wt%)及び光カチオン重合開始剤系(d)は $0.3\sim8$  wt% (特に $1\sim5$  wt%)がそれぞれ好ましい。

【0029】本発明の感光性組成物は通常の方法で調製されてよい。例えば上述の必須成分(a)~(d)および任意成分をそのままもしくは必要に応じて溶媒(例えばメチルエチルケトン、アセトン、シクロヘキサノンなどのケトン系溶媒、酢酸エチル、酢酸ブチル、エチレングリコールジアセテートなどのエステル系溶媒、トルエン、キシレンなどの芳香族系溶媒、メチルセロソルブ、エチルセロソルブ、ブチルセロソルブなどのセロソルブ系溶媒、メタノール、エタノール、プロパノールなどのアルコール系溶媒、テトラヒドロフラン、ジオキサンなどのエーテル系溶媒、ジクロロメタン、ジクロロエタン、クロロホルムなどのハロゲン系溶媒)を配合し、冷暗所にて例えば高速撹拌機を使用して混合することにより調製できる。

【0030】本発明のホログラムの製造において記録層は上記感光性組成物を通常の方法によりガラス板、ポリエチンテレフタレートフィルム、ポリエチレンフィルム、アクリル板などの透明な支持体上に塗布し、必要に応じて乾燥することにより形成することができる。塗布量は適宜選択されるが、例えば乾燥塗布量が1g/m~50g/m²であってよい。さらに通常は、この記録層の上に保護層としてポリエチレンテレフタレートフィルム、ポリエチレンフィルム、ポリプロピレンフィルムなどを設けて使用される。このように中間層が本発明組成 50

物による記録層である3層体を作製する別の方法として、例えば、どちらか一方に剥離しやすい処理が施されている2つのポリエチレンテレフタレートフィルムの間に記録層を形成しておき、使用時に片方のフィルムを剥離してその面を適当な支持体上にラミネートしてもよい。また例えば2枚のガラス板の間に本発明組成物を注入することもできる。

【0031】とのように作製された記録層は、レーザー 光やコヒーレンス性の優れた光(例えば(波長300~1 200nm)による通常のホログラフィー露光装置によっ て前記ラジカル重合性化合物(a)を重合させてその内部 に干渉縞が記録される。本発明の組成物の場合、との段 階で、記録された干渉縞による回折光が得られホログラ ムとすることができる。しかしこの状態ではホログラム の皮膜強度が弱いため未反応のまま残っている一部のラ ジカル重合性化合物ないしさらに成分(b)として加えた ラジカル重合性化合物ないしカチオン重合性化合物を重 合させるために、後露光としてキセノンランプ、水銀 灯、メタルハライドランプなどの光源からの光をホログ ラムに全面露光し本発明のホログラムが得られる。この 際、ラジカル重合性化合物を重合させる場合には光源は 光ラジカル重合開始剤系(c)に感光する波長の光を放出 するものを使用する必要がある。また、成分(b)として 加えたカチオン重合性化合物を重合させる場合には、光 ラジカル重合開始剤系(d)に感光する波長の光を放出す るものを使用する必要がある。なお、後露光の前に記録 層を熱や赤外線で処理することで回折効率、回折光のピ ーク波長、半値幅などを変化させることもできる。

【0032】上記体積ホログラムは、例えばレンズ、回 折格子、干渉フィルター、ヘッドアップディスプレイ装 置、一般的な三次元ディスプレイ、光ファイバー用結合 器、ファクシミリ用光偏光器、IDカードなどのメモリ 材料、建築用窓ガラス、広告宣伝媒体などに使用でき ス

#### [0033]

【発明の効果】本発明の体積ホログラム記録用感光性組成物により、回折効率、波長選択性、屈折率変調及び透明性などに優れた体積ホログラムを容易に製造できる。 【0034】

40 【実施例】以下、実施例で本発明を具体的に説明する。 後述の各実施例及び各比較例で示される感光性組成物を 用いて、以下の方法で試験板を作製し、露光して各ホロ グラムを得、この物性評価を以下の方法で行った。

#### 【0035】試験板の作製

所定量の光ラジカル重合開始剤(系)成分(c)と光カチオン重合開始剤(系)成分(d)をジクロロエタン1,5g、メチルエチルケトン1,5gに溶媒に溶解または分散した後、ラジカル重合性化合物(a)、成分(b)及び高分子結合剤などの成分を加え撹拌、濾過を経て感光液を得た。この感光液をアプリケーターを使用して16cm×16cmのガラス

板上に塗布し、60°C5分間乾燥させた。さらにその上に厚さ $80\mu$ mのポリエチレンフィルム(東燃科学(株) Lupic LI)をラミネート用ローラーを使用してラミネートし、この板を $3\sim4$  cm角に分割して試験板とした。

#### 【0036】露光

第一露光の一部の場合を除いてアルゴンイオンレーザーの514.5nm光を用いて行った。反射型ホログラムの記録方法の概略図を図1に、透過型ホログラムの場合を図2に示す。一部の場合を除いて、試験板面における1つの光東の光強度は1.0mW/cm²とし、露光は30秒間行った。第一露光終了後、後露光として高圧水銀灯(日本電池(株)製 実験用紫外線照射装置 FL-1001-2)の光をポリエチレンフィルム側から1分間照射した。

#### 【0037】評価

反射型ホログラムの回折効率は、島津自記分光光度計U V-2100と付属の積分球反射装置ISR-260に よるホログラムの反射率測定から求めた。透過型ホログ ラムの回折効率は、上記分光光度計によるホログラムの 20 透過率測定から求めた。また、回折効率測定部分の膜厚 は、フィッシャー社製膜厚測定器ベータスコープ850 を用いて測定した。このようにして得られた回折効率と 膜厚の値から、屈折率変調(干渉縞の屈折率変化の半分 の値)を計算して求めた。計算式は「カップルド・ウェー ブ・セオリー・フォー・シック・ホログラム・グレーテ ィングス(Coupled Wave Theory for Thick H ologram Gratings)[H. コゲルニク(H. Kogelnik). ベル・シスト・テク・J. (Bell Syst. Tech. J.)第48巻、PP2909-2947(1969)1に 30 記載されているものを用いた。屈折率変調の値は膜厚に 依存せず、この値によって屈折率変調能が比較できる。 【0038】以下の各実施例及び各比較例の感光性組成 物を調製し、前記の方法で各ホログラムを作製し、前記 のようにしてとの評価を行った。

# 【0039】実施例1~3

てこでは、9,9ージアリールフルオレン骨格を有し、かつ常温で液状であるラジカル重合性化合物(a)はBPFL-AないしBPFL-Bを使用し、カチオン重合性化合物(b)の種類を変えて反射型ホログラムを作製した例を示す。光ラジカル重合開始剤系(c)としてはDYE-Iとジフェニルヨードニウム・トリフルオロメタンスルホン酸塩(DPI・CF,SO,)の組合せを用いた。光カチオン重合性開始剤系(d)はトリアリールスルホニウム・ヘキサフルオロアンチモネート(TPS・SbF。)を用いた。第一露光は全て514.5 mmで30秒間行った。表-1に各成分の配合量とホログラムの評価結果を示す。いずれの例においても実用範囲にある無色透明な反射型ホログラムが得られた。

## 【0040】比較例1~3

これらは、実施例1~3に対する比較例であり、9,9 ージアリールフルオレン骨格を有し、かつ常温で液状であるラジカル重合性化合物BPFL-Aとカチオン重合性化合物(b)を適正な組合せで使用しなかった場合、反射型ホログラムが全く得られないか、得られても性能が不十分であることを示す例である。表-2に各成分の配合量とホログラムの評価結果を示す。

#### 【0041】比較例4~8

これらは、実施例1~3に対する比較例であり、9,9 ージアリールフルオレン骨格を有さないラジカル重合性 化合物あるいは9,9 ージアリールフルオレン骨格を有 するが常温で固体であるラジカル重合性化合物を使用し た場合、得られた反射型ホログラムの性能が不十分であ るか反射型ホログラムが得られなかった例を示す。表 -3に各成分の配合量とホログラムの評価結果を示す。

【0042】 【表1】

50

10

20

30

成光性	1
	1

<del>[K</del>		感光性	組成物	威光性組成物組成(mg)	(g)		溶解・分散に	がに	B	反射型ホログラム評価結果	グラム解		
粨	ラシカル重合性カ	かか重合性 DYE-1 DP1・ TPS・	DYE- 1	0P1•	TPS•	高分子結合剤使用した	使用し	ريد	膜厚	膜厚 回折光ビー/回折効率屈折率鉛筆	回折数母	屈折率	搬金
æ	化合物(a)	化合物(b)		CF <sub>3</sub> SO <sub>3</sub> SbF <sub>6</sub>	SbF		溶媒(mg)	g)	(µm)	(µm) 淑長(nm)	<b>%</b>	変韻	屢麼
-	1 BPFL-A, 900	CAT-1, 900	5	09	08	P-1, 500	DCE 1500	200	20.0	504	73	0. 0088 2н	2H
							MEK 1500	200					
2	2 BPFL-A, 900	CAT-2, 900	വ	90	80	P-1, 500	DCE 1500	200	16.6	909	83	0.0128	Ŧ
							MEK 1500	500					
က	BPFL-B, 900	CAT-1, 900	rv.	99	80	P-1, 500	DCE 1500		17.8	508	82	D. 0117 H	Ŧ
	-						MEK 1500	200					

15

	[	表	2	1
--	---	---	---	---

K	1										
Ħ		色	光性組	成光性組成物組成(mg)	成(mg)		溶解・分散に		反射型ホログラム評価結果	5 ム評価税	账
幫	BPFL-A	が打量合性	DYE-1	DP I •	TPS•	BPFL-AMチオン重合性DYE-1 DPI・ TPS・ 高分子結合剤 使用した溶	使用した路	膜厚	膜厚 回折光ビー加折効率屈折率	回折効率	屈折率
<b>\$</b>	· <del></del> · · · ·	化合物(b)		CF, SO, SbF	SbF		媒 (mg) (μm) 波長(nm)	(m n)	波長(nm)	(%)	変調
_		CAT-1, 900	5	09	80	P-1, 500	DCE 1500	16.8	-	0	0
							MEK 1500				
7	900	1	5	09	80	P-1, 500	DCE 1500	17.4	504	~2	0~
							MEK 1500			*	
က	900	900 CAT-3, 900	2	9	80	P-1, 500	DCE 1500	17.9	504	~	0~
							MEK 1500				

[0044]

【表3】

[0043]

								_					
보		磁光性組成物組成(mg)	成物	成(mg)			溶解・分散に	子散に	反集	反射型ホログラム評価結果	ム評価権	二	備考
松	5岁40重合性	カチオン重合性DYE-1 DPI・	DYE-1		TPS.	高分子	使用した溶	を落	膜厚	回折光ピー加回折効率、国折率	回折効率	屈折率	
蚕	例 化合物(a)	化合物(b)		CF 3503		SbF。結合剤	媒 (m	(mg)	um)	(μm) 波長(nm)	(%)	変調	
4	AEPIN, 900	CAT-1, 900	5	90	80	P-1,	DCE 1500	200	15. 5	520	20	0.0043	
		***************************************				200	MEK 1500	200					
വ	AEPM, 900	CAT-2, 900	ည	09	80	<u></u> -	DCE 1500	200	15.8	521	11	0.0039	
						200	MEK 1500	200					
9	AEPN, 450	CAT-1, 900	3	09	80	P-1,	DCE 1500	200	13. 4	519	14	0.0041	
	BAPP, 450					200	MEK 1500	500					
_	AEPIN, 450	CAT-1, 900	r.	09	80	p-1,	DCE 1500	200	14.6	510	12	0.0035	四题
	BAPS, 450					200	MEK 1500	500					
∞	BPFL-C, 900	CAT-1, 900	D.	09	80	P-1,	DCE 1	1500	15.7	l	i	1	島村白浦のため
						200	MEK 1500	200					記算不可

F-3

# 【0045】実施例4、5

ここでは、ラジカル重合性化合物(a)はBPFL-Aに固定し、成分(b)として可塑剤を使用して反射型ホログラムを作製した例を示す。光ラジカル重合開始剤系(c)としてはDYE-1とジフェニルヨードニウム・トリフルオロメタンスルホン酸塩(DPI・CF₃SO₃)の組合せを用いた。第一露光は全て514.5 mmで30秒間行った。

【0046】表-4に各成分の配合量とホログラムの評 50

価結果を示す。いずれの例においても実用範囲にある無 色透明な反射型ホログラムが得られた。

【0047】但し、実施例4、実施例5についてはカチオン重合性化合物を用いていないため、実施例1、実施例2に比べて皮膜強度が著しく劣る。

【表4】

20

30

		19				
	搬空	硬度	6 B	ジト	4 B	
話果	屈折率	炎調	0.00776B		0.01024B	
ブラム評価	回折数率	( <del>%</del> )	54		75	
反射型ホログラム評価結果	膜厚 回折光ピー/回折効率屈折革鉛筆	(μm)波長(nm)	502		200	
	膜厚	(m n)	16.8		17.8	
溶解・分散に	使用した溶	媒 (mg)	DCE 1500	MEK 1500	DCE 1500	MEK 1500
	BPFL-A 成分(b) DYE-1 DPI· 高分子結合剤		P-1, 500		P-1, 500	
成(mg)	DP 1 •	CF <sub>3</sub> SO <sub>3</sub>	90		09	
成物組	DYE-1		2		co	
感光性組成物組成(mg)	成分(b)		4 900 PLA-1, 900		900 PLA-2, 900	,
	BPFL-A		006		006	
<del>BK</del>	楀	<b>E</b>	4		2	

【表5】

寒						
	磁光性組成物組成	ホログラム	膜厚	回折光ピーク 回折効率	回折効率	阻扩带
室		型式	( m n )	波長 (nm)	(%)	変調
6 実施	実施例-1からP-1を除いた配合	反射	15.2	507	47	0.0076
7 実施	実施例-2からP-1を除いた配合	反射	16.7	509	58	0.0083
8 速制	実施例-2に同じ	透過	17.4	505	70	0.0078
9 来施	実施例-4に同じ	强调	16.5	516	78	0.0000

#### 【0048】実施例6、7

ととでは、高分子結合剤P-1を使用しない限りは全て ラムを作製した。表-5に各成分の配合量とホログラム の評価結果を示す。いずれの例においても実用範囲ある 無色透明な反射型ホログラムが得られた。

#### [0049]実施例8、9

ここでは、透過型ホログラムを作製した例を示す。 試験 板は実施例2、実施例4と同じものを用いた。表-5に 得られたホログラムの評価結果を示す。いずれの例にお いても実用範囲にある無色透明な透過型ホログラムが得 られた。

[0050]

### 【0051】実施例10

വ

実施例1、実施例2と同様の条件で行って反射型ホログ 40 ととでは、実施例1におけるDYE-1に変えてDYE-2を使用し、第1露光としてアルゴンイオンレーザー の488.0nmの光(1つの光束で光強度1.00mW/cm²)を3 0秒間露光した以外は全て実施例1と同様の条件で行っ て、青色光を回折する反射型ホログラムを作製した。表 - 6 に得られたホログラムの評価結果を示す。実用範囲 にある無色透明な反射型ホログラムが得られた。

#### 【0052】実施例11

ここでは、実施例1におけるDYE-1に変えてDYE -3を使用し、第1露光としてヘリウムネオンレーザー 50 の632.8nmの光(1つの光束で光強度0.15mW/cm²)を6

○ 秒間露光した以外は全て実施例1と同様の条件で行って、赤色光を回折する反射型ホログラムを作製した。表一 6 に得られたホログラムの評価結果を示す。実用範囲にある無色透明な反射型ホログラムが得られた。

[0053]

【表6】

ဖ

表

mt/	开	爽	0.0077			0.0126		
北	阻	754	o			<u>.</u>		
ラム評価	回析物	<u>%</u>	63			72	. •	
反射型ホログラム評価結果	膜厚 回折光ピー/回折効率屈折率	媒 (mg) (μm) 波長(nm)	481			622		
	膜厚	(m n)	18.4			17.71		
溶解・分散に	をと	lg)		200			500	
がない。	使用した溶	森	DCE 1500	MEK 1500		DCE 1500	MEK 1500	:
	高分子結合剤	į	P-1, 500			P-1, 500		
成(mg)		SbF	80			08		
廢光性組成物組成(mg)	BPFL-M347を重合性光ラジが重合 TPS・	化合物(b) 開始剤系(c)	DYE-2, 5	DPI-CF <sub>3</sub> SO <sub>3</sub> ,	09	DYE-3, 8	DP1 • CF 3 SO 3,	60
色	紡が重合性	化合物(b)	900 CAT-1, 900 DYE-2, 5			900 CAT-1, 900 DYE-3, 8		
	BPFL-A					006		
₽K	摆	室	10			11		

\*【0054】尚、上記実施例1~実施例11、比較例1 ~比較例8、及び表-1~表-6において表記された化 合物の略称は以下の通りである。屈折率はアッベ屈折率 計を用いて測定した。

[0055]

10

20

30

40

₩

#### ◎ラジカル重合性化合物(a)

- ・BPFL-A……9,9-ビス(4-アクリロキシジエトキシフェニル)フルオ (1.594) レン
- ·BPFL-C……9,9-ビス(4-アクリロキシフェニル)フルオレン

23

(1.612)

- ……ビス(4-アクリロキシジエトキシフェニル)メタン ·AEPM (1.539)
- ·BAPP ……2,2-ビス(3,5-ジブロモ-4-アクリロキシエトキシ (1.590)フェニル)プロパン
- ・BAPS ……4、4'ーピス(アクリロキシエトキシエチルチオ)フェニルス (1.632)

[0056]

## ◎成分(b)

- ·CAT-1 ……3,4-エポキシシクロヘキシルメチル-3',4'-エポキシ シクロヘキサンカルボキシレート
  - (1.498)「ユニオンカーバイト社、UVR-6110」
- ・CAT-2 ……ペンタエリスリトールポリグリシジルエーテル
- (1.487) 「ナガセ化成工業、デナコールEX-411」
- ・CAT-3 ……ジブロモフェニルグリシジルエーテル
- (1.601) 「ナガセ化成工業、デナコールEX-147」
- ·PLA-1 ……アジピン酸ジエチル
- (1.426)
- ·PLA-2 ·····・セバシン酸ジエチル (1.434)

【0057】◎光ラジカル重合開始剤系(c)、光カチオ ン重合開始剤系(d)

- ·DYE-1 ……3,9-ジエチル-3'-カルボキシ メチルー2,2'ーチアカルボシアニン、ヨウ素塩
- ・DYE-2 ……3,3'-カルボニルビス(7-ジェ チルアミノクマリン)
- ・DPI・CF,SO,……ジフェニルヨードニウム・ト リフルオロメタンスルホン酸塩
- ・DYE-3 ……2-[3-(3-エチル-2-ベンゾ チアゾリデン)-1-プロペニル]-6-[2-(3-エチ 30 【符号の説明】 ルー2-ベンゾチアゾリデン)エチリデンイミノ]-3-エチルー1,3,5ーチアジアゾリウム・ヨウ素塩
- ・TPS・SbF。……チバガイギー社製、トリアリール スルホニウム・ヘキサフルオロアンチモネート系化合物 【0058】 @その他

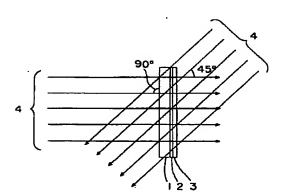
- \* · P 1 ·····メチルメタクリレート/エチルアクリレー ト/アクリル酸の共重合体(共重合比=45/49/6)
  - DCE……ジクロロエタン
  - MEK……メチルエチルケトン

【図面の簡単な説明】

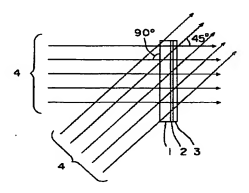
- 【図1】 第1露光における反射型ホログラムの記録方 法の概略図を示す。
- 【図2】 第1 露光における透過型ホログラムの記録方 法の概略図を示す。

- 1 ガラス板
- 2 記録層
- 3 ポリエチレンフィルム
- 4 スペーシャルフィルターを通して得られたレーザー の平行光・

【図1】



【図2】



【手続補正書】 【提出日】平成6年6月30日 【手続補正1】 【補正対象書類名】明細書 【補正対象項目名】請求項2

【補正方法】変更 【補正内容】 【請求項2】 成分(b)が常温で液状の化合物である請 求項1記載の組成物。